

TERACICLIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi și porci

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TERACICLIN LA 300, 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi și porci

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 28 dag pentru doza de 20 mg/kg g.c.

- Slakt. 35 dag pentru doza de 30 mg/kg g.c.

- Melk. 10 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag pentru doza de 20 mg/kg g.c.

- Slakt. 28 dag pentru doza de 30 mg/kg g.c.

- Melk. 8 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag pentru doza de 20 mg/kg g.c.

- Slakt. 28 dag pentru doza de 30 mg/kg g.c.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Crida Pharm S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/06/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

260095

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/06/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.